

02.07.2021

Фарм. ИНФО



Самое важное и интересное для специалистов фармацевтической отрасли

Минпромторг поддержал продление упрощенного режима работы системы маркировки лекарств

Обязательная маркировка лекарств началась в России 1 июля 2020 года. До 1 июля 2021 года был введен упрощенный режим работы с маркированными препаратами, вводимыми в гражданский оборот (схема 702). Аптечные и медицинские организации имели право реализовывать препараты, не дожидаясь подтверждения поставщика. О продлении действия этого режима просили несколько фармацевтических ассоциаций, включая СПФО и Ассоциацию независимых аптек.

Минпромторг России и Оператор ЦРПТ поддержали инициативу бизнеса по продлению упрощенной схемы приемки лекарств до февраля будущего года. Проект соответствующего постановления передан в Минздрав России.

Упрощенная схема приемки лекарств, отмены действия которой участники рынка ждали с 1 июля этого года, может быть сохранена до февраля 2022 года. Соответствующую инициативу одобрили Минпромторг России и Оператор ЦРПТ. Они направили проект постановления «О внесении изменений в Положение о системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения» (имеется в распоряжении «ФВ») в Минздрав России, сообщила пресс-служба Минпромторга.

«Минпромторг разработал и передал в Минздрав проект постановления Правительства России, которое предусматривает возможность использования данной схемы в отношении лекарств с разрешением от Росздравнадзора на ввод в гражданский оборот, — сказал статс-секретарь, заместитель Министра промышленности и торговли России Виктор Евтухов в ходе рабочего совещания по вопросам маркировки лекарств. — Условия распространяются на дистрибуцию, аптеки и медицинские учреждения. Планируется сохранить такую возможность для участников оборота до 1 февраля 2022 года».

Как указано в пояснительной записке, проект постановления предусматривает возможность использования субъектами обращения лекарственных средств упрощенной схемы оприходования (702) после 1 июля 2021 года с ограничением на ее использование только для лекарственных препаратов, получивших разрешение от Росздравнадзора на их ввод в гражданский оборот и находящихся в статусе «в обороте», исключение возможности использования субъектами обращения лекарственных средств схемы упрощенного обратного акцептования импорта (схема 703).

Ожидается, что использование указанной схемы позволит субъектам обращения лекарственных средств: ликвидировать проблемы пересортицы (особенно сложные при территориальной удаленности поставки), решить проблемы отсутствия ответа от поставщика (по техническим или административным причинам), решить проблемы несоответствия сведений, переданных поставщиком и фактически прибывшим товаром.

Еще не работаете с «Техэксперт» для фармацевтических предприятий? Попробуйте бесплатный доступ! [Форма регистрации](#) →

А знаете ли вы?

Новые документы в системе «Техэксперт. Фармацевтическая промышленность»



[Новые документы в системе «Техэксперт. Фармацевтическая промышленность»](#)

Вопрос-ответ

Вопрос:



*Сенченко Владимир
Александрович*

Необходимо ли проводить медосмотры сотрудникам склада фармацевтических препаратов, если организация не является производителем? Раньше в приложении N 2 приказа Минздрава N 302н был соответствующий пункт 24, на основании которого мы планировали и проводили медосмотры сотрудников 1 раз в год.

Сейчас этот пункт убрали из совместного приказа Минздрава и Минтруда N 988н/1420н, поэтому есть непонимание, что делать с медосмотрами в отношении работников и какими нормативными документами это регламентируется.

Ответ:

До 01.04.2021 действовал приказ Минздравсоцразвития РФ от 12.04.2011 N 302н, который регулировал порядок проведения медицинского осмотра. В перечне работ приказа 302н, при выполнении которых проводились обязательные предварительные и периодические медицинские осмотры (обследования) работников, в приложении N 2 пункт 24 была необходимость прохождения медосмотра при выполнении работ в организациях медицинской промышленности и аптечной сети, связанных с изготовлением, расфасовкой и реализацией лекарственных средств

В настоящее время действует Порядок проведения обязательных предварительных и периодических медицинских осмотров работников, предусмотренных частью четвертой статьи 213 Трудового кодекса Российской Федерации, перечня медицинских противопоказаний к осуществлению работ с вредными и (или) опасными производственными факторами, а также работам, при выполнении которых проводятся обязательные предварительные и периодические медицинские осмотры утвержденный приказом Минздрава России от 28.01.2021 N 29н.

В приложении к Порядку N 29н теперь отсутствует ваш пункт, по которому вы ранее проходили медицинский осмотр.

Согласно п.20, 21 Порядка 29н периодические медицинские осмотры проходят работники выполняющие работы, предусмотренные приложением к Порядку.

Если такого вида работ теперь нет, то и основания проводить медосмотр отсутствуют.

© АО «Кодекс», 2022

Исключительные авторские и смежные права принадлежат АО «Кодекс».

Политика конфиденциальности персональных данных